# (12)特許協力条約に基づいて公開された 日のでは PCT/PTO 3/5 ND

#### (19) 世界知的所有権機関 国際事務局



## 

(43) 国際公開日 2004年3月11日(11.03.2004)

PCT

# (10) 国際公開番号

(51) 国際特許分類7:

WO 2004/020095 A1

**B01J 47/00**, C02F 1/42

(21) 国際出願番号:

PCT/JP2003/008903

(22) 国際出願日:

2003 年7 月14 日 (14.07.2003)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ:

特願2002-248504 2002年8月28日(28.08.2002)

(71) 出願人(米国を除く全ての指定国について): オルガ ノ株式会社 (ORGANO CORPORATION) [JP/JP]; 〒 136-8631 東京都 江東区 新砂一丁目 2 番 8 号 Tokyo

(72) 発明者; および

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 吉田 晃子 (YOSHIDA, Akiko) [JP/JP]; 〒136-8631 東京都 江東区 新砂一丁目2番8号 オルガノ株式会社内 Tokyo (JP). 山中 弘次 (YAMANAKA,Koji) [JP/JP]; 〒136-8631 東 京都 江東区 新砂一丁目 2番8号 オルガノ株式会 社内 Tokyo (JP). 井上 洋 (INOUE, Hiroshi) [JP/JP]; 〒 136-8631 東京都 江東区 新砂一丁目 2番8号 オルガ ノ株式会社内 Tokyo (JP).

- (74) 代理人: 赤塚 賢次, 外(AKATSUKA,Kenji et al.); 〒 101-0041 東京都 千代田区 神田須田町 1-16 本郷ビ ル5階 Tokyo (JP).
- (81) 指定国 (国内): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) 指定国(広域): ARIPO 特許 (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ特許 (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI 特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

#### 添付公開書類:

国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、 定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

- (54) Title: ION ADSORPTION MODULE AND METHOD FOR WATER TREATMENT
- (54) 発明の名称: イオン吸着モジュール及び水処理方法
- (57) Abstract: An ion adsorption module which comprises a vessel having at least an inlet for the water to be treated and being packed with an organic porous ion exchanger which has a three-dimensional network structure comprising an open cell structure having interconnecting macro pores and meso pores having an average diameter of 1 to 1000  $\mu$  m present inside the wall of macro pores, has a total pore volume of 1 ml/g to 50 ml/g, has ion-exchange groups distributed homogeneously, and exhibits an ion-exchange capacity of 0.5 mg equivalent/g-dry porous material. In the ion adsorption module, the packing of an ion exchanger is greatly easy and a packed bed is not moved even in the case of an upward flow, and thus the ion adsorption module and a method for water treatment using the module are of greatly high utility.
- (57) 要約: 少なくとも被処理水が流入する開口を備える容器と、該容器に充填される互いにつながっているマクロ ポアとマクロポアの壁内に平均径が1~1000μmのメソポアを有する連続気泡構造を有し、全細孔容積が1ml/g~ 50ml/gであり、イオン交換基が均一に分布され、イオン交換容量が0.5mg当量/g乾燥多孔質体以上である3次 元網目構造を有する有機多孔質イオン交換体とを備えるイオン吸着モジュールであり、イオン交換体の充填が極め て容易で、且つ上向流であっても充填層が移動せず、これを用いたイオン吸着モジュールおよび水処理方法は、極 ▶ めて高い有用性を有する。

BEST AVAILABLE COPY





#### 明細書

#### イオン吸着モジュール及び水処理方法

#### 5 技術分野

本発明は、イオン交換帯長さが顕著に短いイオン吸着モジュール及び 水処理方法に関するものである。

#### 背景技術

20

25

従来、イオン交換体は、イオン交換樹脂と総称される高分子合成樹脂に代表され、その製品形状別に分類すれば、粒状やフレーク状のイオン交換樹脂、膜状のイオン交換膜、及び繊維状のイオン交換繊維などに分類することができる。イオン交換樹脂には、陽イオン交換樹脂と陰イオン交換樹脂がある。これらは更に、イオン交換基の酸性度や塩基性度の強弱から、強酸性陽イオン交換樹脂、弱酸性陽イオン交換樹脂、強塩基性陰イオン交換樹脂、及び弱塩基性陰イオン交換樹脂に分けられる。

強酸性陽イオン交換樹脂は官能基にスルホン酸基( $R-SO_3^-H^+$ )を持ち、弱酸性陽イオン交換樹脂は官能基にカルボン酸基( $R-COO^-H^+$ )、ホスホン酸基( $R-PH(O)(O^-H^+)_2$ )、ホスフィン酸基( $R-PH(O)(O^-H^+)$ )、亜ひ酸基( $R-OAsO^-H^+$ )、フェノキシド基( $R-C_6H_4O^-H^+$ )を持ったものなどが知られている。強塩基性陰イオン交換樹脂は、第4級アンモニウム塩基( $R-N^+$   $R_1R_2R_3$ )又は第3級スルホニウム基( $R-S^+R_1R_2$ )を官能基として持つもので、第4級アンモニウム塩基の場合、その窒素に結合する基がアルキル基だけ(例えば、メチル基だけ)の場合をI形、該窒素に結合する基の中にアルカノール基(例えば、 $-C_2H_4OH$ など)を含む場合をII形といい、I形の方がII形よりやや強い塩基性度を示す。弱塩基性陰イオン交換樹

10

20

25



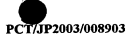
脂は、官能基が第1~3級アミンであり、アミンの種類によって多数の 種類が知られている。

上述のように、イオン交換樹脂はその酸性度又は塩基性度から、基本 的に4種類に大別されるが、それらを構成する高分子母体としては、ス チレン系、フェノール系、アクリル系、メタクリル系などの合成高分子 が用いられ、その合成方法の違いによって、母体構造はゲル形、拡大網 目ゲル形 (ポーラス形)、MR形 (マクロポーラス形) に区別される。ゲ ル形イオン交換樹脂とは、例えばスチレンとジビニルベンゼン(DVB)を、 触媒と分散剤との共存下において共重合させて得られる三次元網目構造 を有する共重合体に、官能基を導入して得られるイオン交換樹脂である。 ポーラス形イオン交換樹脂とは、共重合体を膨潤しうる有機溶媒の存在 下で共重合を行わせることで、生成する共重合体を膨潤拡大させ、共重 合体内にゲル形に比較してより大きな空間(ゲルポロシティー)を持た せた共重合体を製造し、これに官能基を導入して得られるイオン交換樹 脂である。MR形イオン交換樹脂とは、モノマーの溶剤でありかつ共重合 15 体の沈殿剤として作用する有機溶媒の共存下で共重合を行わせることで、 小さな球状ゲル粒子の集合体としての共重合体、即ち該粒子間に巨大孔 (マクロポア) を有する母体を製造し、これに官能基を導入して得られ るイオン交換樹脂である。

一方、粒状のイオン交換樹脂の他に連続孔を有する有機多孔質イオン 交換体も知られている。例えば粒子凝集型構造を有する多孔質体がF. Sv ec, Science, 273, 205~211 (1996) 等に開示されている。また、特開平1 0-216717号公報、特開平10-192717号公報、特開平10-192716号公報、特 開平8-252579号公報には、陽イオン交換樹脂及び陰イオン交換樹脂の混 合物を結合材ポリマーを用いて結合した粒子凝集型の多孔質イオン交換 体が記載されている。これらの粒子凝集型多孔質イオン交換体は、有機

20

25

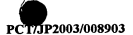


系微粒子や予めイオン交換基を導入した粒状イオン交換樹脂を結合材ポリマーを用いて結合したり、あるいは一定の型に該微粒子を充填して加熱溶融して結合させて多孔質構造体となし、更に場合によっては、結合材ポリマー部にもイオン交換基を導入して製造されている。

しかし、上記の粒子凝集型多孔質イオン交換体は、粒子凝集構造のため、細孔容積が小さく、メソポアも大きくできないため、低圧で大流量の処理を行う際に制約を受ける。更に、前記の粒子凝集型多孔質体では、イオン交換基等が多孔質体中に均一に分布していない。即ち、これらの多孔質構造体では、結合ポリマー部分にイオン交換基が存在しないか、

10 又は存在する場合でも、イオン交換樹脂部分とはポリマー母体及びイオン交換基の構造が異なる上に、イオン交換基の存在密度がイオン交換樹脂部分に比べて低く、全体が均質なイオン交換体とはなっていない。このため、吸着されたイオンがモジュール内において流れ方向に拡散しやすく、モジュール内におけるイオン吸着部分と未吸着部分の混在領域であるイオン交換帯は長くなり、吸着したイオンの微量リークを起こしやすいので、モジュールの交換頻度が高くなるという問題がある。

また、従来より汎用されているイオン吸着塔モジュールは、粒状の混合イオン交換樹脂を充填したもので、該イオン交換樹脂充填層に被処理水を流通させて、イオン性不純物を除去している。しかし、このような粒状の混合イオン交換樹脂を塔内に充填する作業は、粒状の混合イオン交換樹脂含有スラリーを搬送供給する供給手段を必要とすると共に、該スラリーを塔外へ漏らさないように充填する必要があり、充填作業は決して容易ではない。また、この粒状イオン交換樹脂の再生は上向流で行い、カチオン交換樹脂とアニオン交換樹脂との比重差により分別した後、それぞれ薬剤により再生を行なうが、上向流の際、充填層が移動し易く、また、比重差による分別も容易でなく、再生作業の効率が悪いという問



題がある。

従って、本発明の目的は、イオン交換体の充填が極めて容易で、且つ上向流であっても充填層が移動しないイオン吸着モジュールを提供することにあり、また、他の目的は、流速が上がっても、イオン交換帯長さを短く維持することができ、イオン交換体装置の減容化が図れ、吸着したイオンの微量リークが起こらないため、再生頻度が下がり、処理効率を向上させることができるイオン吸着モジュール及び水処理方法を提供することにある。

#### 10 発明の開示

5

15

20

25

かかる実情において、本発明者らは鋭意検討を行なった結果、被処理 水、好ましくは従来より汎用されている粒状のイオン交換樹脂で予め処 理された被処理水を特定の構造を有する有機多孔質イオン交換体で接触 処理すれば、流速が上がっても、イオン交換帯長さを短く維持すること ができ、イオン交換体装置の減容化が図れ、吸着したイオンの微量リー クが起こらないため、再生頻度が下がり、処理効率を向上させることが できること等を見出し、本発明を完成するに至った。

すなわち、本発明(1)は、少なくとも被処理水が流入する開口を備える容器と、該容器に充填される互いにつながっているマクロポアとマクロポアの壁内に平均径が1~1000μmのメソポアを有する連続気泡構造を有し、全細孔容積が1m1/g~50m1/gであり、イオン交換基が均一に分布され、イオン交換容量が0.5mg当量/g乾燥多孔質体以上である3次元網目構造を有する有機多孔質イオン交換体とを備えるイオン吸着モジュールを提供するものである。本発明によれば、多孔質イオン交換体は例えば充填容器に嵌るブロック形状として容易に作製することができ、充填も容易で、且つ上向流であっても充填層が移動しない。また、

10

15



従来のモジュールで一般的に採用されている連続通水処理方法及び貯留 容器や貯留槽中の水中に投入して行なうバッチ処理方法のいずれにも適 用することができる。また、連続通水処理方法においてイオン性不純物 の含有量が微量である場合には、コンパクトな装置で流速が上がっても、 イオン交換帯長さを短く維持することができ、イオン交換体装置の減容 化が図れ、吸着したイオンの微量リークが起こらないため、再生頻度が

また、本発明(2)は、前記容器は、被処理水が流入する開口に接続される被処理水流入配管と、処理水流出配管を備えることを特徴とする請求項1記載のイオン吸着モジュールを提供することにある。本発明によれば、前記発明と同様の効果を奏する他、特に連続通水処理方法に適用できる。

下がり、処理効率を向上させることができる。

また、本発明(3)は、前記有機多孔質イオン交換体が、有機多孔質陽イオン交換体と有機多孔質陰イオン交換体であって、該有機多孔質陽イオン交換体と該有機多孔質陰イオン交換体を積層充填してなる前記イオン吸着モジュールを提供するものである。本発明によれば、多孔質イオン交換体の充填が一層容易で、且つ再生時における上向流に置かれても充填層が移動しない。

また、本発明(4)は、粒状のイオン交換樹脂充填層と、互いにつながっているマクロポアとマクロポアの壁内に平均径が1~1000μmのメソポアを有する連続気泡構造を有し、全細孔容積が1m1/g~50m1/gであり、イオン交換基が均一に分布され、イオン交換容量が0.5mg当量/g乾燥多孔質体以上である3次元網目構造を有する有機多孔質イオン交換体充填層を、上流側からこの順序で積層してなるイオン吸着モジュールを提供するものである。粒状イオン交換樹脂を上流部に、有機多孔質イオン交換体を下流部に配置することによって、初めにイオン性不



純物を大量に除去し、次に残留イオン性不純物を高効率で除去することによって、総イオン交換帯長さの縮小、イオン吸着塔の低容化、高流速での吸着効率の向上が図れる。

また、本発明(5)は、前記イオン吸着モジュールは、粒状のイオン 5 交換樹脂が充填されたイオン吸着モジュールの下流側に配置される前記 イオン吸着モジュールを提供するものである。本発明によれば、前記発 明(4)と同様の効果を奏 する。

また、本発明(6)は、互いにつながっているマクロポアとマクロポ 70 アの壁内に平均径が1~1000μmのメソポアを有する連続気泡構造を有 し、全細孔容積が1m1/g~50m1/gであり、イオン交換基が均一に分 布され、イオン交換容量が0.5mg当量/g乾燥多孔質体以上である3次 元網目構造を有する有機多孔質イオン交換体と被処理水を接触させることにより、該被処理水中のイオン性物質を吸着除去する水処理方法を提 供するものである。本発明によれば、前記発明(1)~(3)と同様の 効果を奏する。

また、本発明(7)は、前記被処理水が、予め粒状のイオン交換樹脂で処理された処理水である前記水処理方法を提供するものである。本発明によれば、前記(4)及び(5)と同様の効果を奏する。

20

25

#### 図面の簡単な説明

第1図は通水試験1における、Naイオン負荷量/総交換容量と処理水のNaイオン濃度の関係を示す図であり、第2図は通水試験2における、シリカ負荷量/総交換容量と処理水のシリカ濃度の関係を示す図であり、第3図は通水試験1における、通水速度、交換帯長さ及び処理水のNaイオン濃度の関係を示す図である。

10

15

20

25



#### 発明を実施するための最良の形態

本発明の実施の形態におけるイオン吸着モジュールにおいて、充填される有機多孔質イオン交換体(以下、多孔質イオン交換体とも言う。)の基本構造は、互いにつながっているマクロポアとマクロポアの壁内に平均径が1~1000μm、好ましくは10~100μmのメソポアを有する連続気泡構造である。即ち、連続気泡構造は、通常、平均径2~5000μmのマクロポアとマクロポアが重なり合い、この重なる部分が共通の開口となるメソポアを有するもので、その大部分がオープンポア構造のものである。オープンポア構造は、水を流せば該マクロポアと該メソポアで形成される気泡構造内が流路となる。メソポアの平均径が1μm未満であると、通水時の圧力損失が大きくなってしまい、一方、メソポアの平均径が100μmより大きいと、水の流路が均一に形成されにくくなるため好ましくない。多孔質イオン交換体の構造が上記のような連続気泡構造となることにより、細孔容積や比表面積を格段に大きくすることができる。

また、該多孔質イオン交換体は、全細孔容積が1m 1/g~50m 1/gである多孔質体である。全細孔容積が1m 1/g未満であると、単位断面積当りの通水量が小さくなってしまい、通水量を大きく取れなくなるため好ましくない。一方、全細孔容積が50m 1/gを超えると、ポリマー等の骨格部分の占める割合が低下し、多孔質体の強度が著しく低下してしまうため好ましくない。連続気泡構造を形成する骨格部分の材料は、架橋構造等の化学的拘束点や結晶部等の物理的拘束点を有する有機ポリマー材料を用いる。該ポリマー材料が架橋構造を有するポリマーである場合、ポリマー材料を構成する全構成単位に対して、5~90モル%の架橋構造単位を含むことが好ましい。架橋構造単位が5モル%未満であると、機械的強度が不足するため好ましくなく、一方、90モル%を超えると、イオン

10

15



交換基の導入が困難となり、イオン交換容量が低下してしまうため好ま しくない。該ポリマー材料の種類には特に制限はなく、例えば、ポリス チレン、ポリα-メチルスチレン、ポリビニルベンジルクロライド等のス チレン系ポリマーやそれらの架橋体;ポリエチレン、ポリプロピレン等 のポリオレフィンやそれらの架橋体;ポリ塩化ビニル、ポリテトラフル オロエチレン等のポリハロゲン化オレフィンやそれらの架橋体;ポリア クリロニトリル等のニトリル系ポリマーやそれらの架橋体;ポリメタク リル酸メチル、ポリアクリル酸エチル等の(メタ)アクリル系ポリマー やそれらの架橋体;スチレンージビニルベンゼン共重合体、ビニルベン ジルクロライド-ジビニルベンゼン共重合体等が挙げられる。上記ポリマ ーは、単独のモノマーを重合させて得られるホモポリマーでも、複数の モノマーを重合させて得られるコポリマーであってもよく、また、二種 類以上のポリマーがブレンドされたものであってもよい。これら有機ポ リマー材料中で、イオン交換基の導入の容易性と機械的強度の高さから、 スチレン-ジビニルベンゼン共重合体やビニルベンジルクロライド-ジ ビニルベンゼン共重合体が好ましい材料として挙げられる。この多孔質 イオン交換体の連続気泡構造は、走査型電子顕微鏡(SEM)を用いる ことで、比較的容易に観察できる。

本発明で用いられる多孔質イオン交換体は、イオン交換基が均一に分 10 布し、イオン交換容量が0.5mg等量/g乾燥多孔質体以上、好ましくは2. 0mg等量/g乾燥多孔質体以上の多孔質イオン交換体である。イオン交換容量が0.5mg等量/g乾燥多孔質体未満であると、イオン吸着容量が不足し、モジュール等の交換頻度が増大してしまうため好ましくない。また、イオン交換基の分布が不均一だと、吸着されたイオンがモジュール内において流れ方向に拡散しやすく、このため、モジュール内におけるイオン吸着部分と未吸着部分の混在領域であるイオン交換帯は長くな

きる。・

5



り、吸着したイオンの微量リークを起こし易く、更にモジュールの交換 頻度が増大する点で好ましくない。なお、ここで言う「イオン交換基が 均一に分布している」とは、イオン交換基の分布が少なくともμmオー ダーで均一であることを言う。イオン交換基の分布状況は、電子線マイ クロアナライザ (EPMA) や二次イオン質量分析法 (SIMS) 等を 用いることで、比較的簡単に確認することができる。有機多孔質イオン 交換体に導入されるイオン交換基としては、カルボン酸基、イミノジ酢 酸基、スルホン酸基、リン酸基、アミノリン酸基、イミノリン酸基、芳 香族水酸基等のカチオン交換基;四級アンモニウム基、三級アミノ基、 二級アミノ基、一級アミノ基、ポリエチレンイミン、第三スルホニウム 10 基、ホスホニウム基等のアニオン交換基;ベタイン、スルホベタイン等 の両性イオン交換基;イミノジ酢酸基、リン酸基、リン酸エステル基、 アミノリン酸基、イミノリン酸基、芳香族水酸基、脂肪族ポリオール、 ポリエチレンイミン等のキレート形成基が挙げられ、これらを目的に合 わせて単独又は複合させて導入し、多孔質イオン交換体とすることがで 15

本発明で用いられる多孔質イオン交換体は、外部と連続したオープン セル構造を有するスポンジ構造体であることが必要である。ここで言う スポンジ構造体とは、竹内雍:多孔質体の性質とその応用技術, p. 2-5, フジ・テクノシステム (2000) に定義されているように、固体中に気泡 20 が分散した気泡分散型多孔質体のことを指すものであり、特開平10-216 717号公報、特開平10-192717号公報、特開平10-192716号公報、特開平8 -252579号公報に開示されているような粒子凝集型多孔質体とは全く構 造が異なるものである。多孔質体の構造がスポンジ構造となることによ り、セル構造を均一に形成できると共に、粒子凝集型多孔質体に比べて、 25 全細孔容積や比表面積を格段に大きくすることができるため、非常に有



利である。また、本発明の多孔性イオン交換体には、前述のようにイオン交換基等が均一に分布しているので、吸着されたイオンのモジュール内の流れ方向への拡散が少なく、前記イオン交換帯は短くなり、吸着したイオンの微量リークを起こし難いので、モジュールを長期間安定して使用することが出来る。

上記多孔質イオン交換体の製造方法としては、特に制限はなく、イオン交換基を含む成分を一段階で多孔質イオン交換体にする方法、イオン交換基を含まない成分により多孔質体を形成し、その後、イオン交換基を導入する方法等が挙げられる。多孔質イオン交換体の製造方法の一例を次に示す。即ち、当該多孔質イオン交換体は、イオン交換基を含まない油溶性モノマー、界面活性剤、水及び必要に応じて重合開始剤とを混合し、油中水滴型エマルジョンを得た後、これを重合して多孔質体とし、更にイオン交換基を導入することで製造される。

イオン交換基を含まない油溶性モノマーとしては、カルボン酸基、ス ルホン酸基等のイオン交換基を含まず、水に対する溶解性が低く、親油 15 性のモノマーを指すものである。これらモノマーの若干の具体例として は、スチレン、αーメチルスチレン、ビニルトルエン、ビニルベンジル クロライド、ジビニルベンゼン、エチレン、プロピレン、イソプテン、 プタジエン、イソプレン、クロロプレン、塩化ビニル、臭化ビニル、塩 化ビニリデン、テトラフルオロエチレン、アクリロニトリル、メタクリ 20 ロニトリル、酢酸ビニル、アクリル酸メチル、アクリル酸エチル、アク リル酸プチル、アクリル酸2-エチルヘキシル、トリメチロールプロパン トリアクリレート、ブタンジオールジアクリレート、メタクリル酸メチ ル、メタクリル酸エチル、メタクリル酸プロピル、メタクリル酸プチル、 メタクリル酸2-エチルヘキシル、メタクリル酸シクロヘキシル、メタク 25 リル酸ベンジル、メタクリル酸グリシジル、エチレングリコールジメタ

10

15

20

25



クリレート等が挙げられる。これらモノマーは、単独で用いられても良いし、2種類以上を混合して用いても差し支えない。ただし、本発明においては、ジビニルベンゼン、エチレングリコールジメタクリレート等の架橋性モノマーを少なくともモノマーの一成分として選択し、その含有量を全油溶性モノマー中、1~90モル%、好ましくは3~80モル%とすることが、後の工程でイオン交換基量を多く導入するに際して必要な機械的強度が得られる点で好ましい。

界面活性剤は、イオン交換基を含まない油溶性モノマーと水とを混合 した際に、油中水滴型 (W/O) エマルジョンを形成できるものであれば 特に制限はなく、ソルビタンモノオレエート、ソルビタンモノラウレー ト、ソルビタンモノパルミテート、ソルビタンモノステアレート、ソル ビタントリオレエート、ポリオキシエチレンノニルフェニルエーテル、 ポリオキシエチレンステアリルエーテル、ポリオキシエチレンソルビタ ンモノオレエート等の非イオン界面活性剤;オレイン酸カリウム、ドデ シルベンゼンスルホン酸ナトリウム、スルホコハク酸ジオクチルナトリ ウム等の陰イオン界面活性剤; ジステアリルジメチルアンモニウムクロ ライド等の陽イオン界面活性剤;ラウリルジメチルベタイン等の両性界 面活性剤を用いることができる。これら界面活性剤は、一種単独又は2 種類以上を組み合わせて使用することができる。なお、油中水滴型エマ ルジョンとは、油相が連続相となり、その中に水滴が分散しているエマ ルジョンを言う。上記界面活性剤の添加量は、油溶性モノマーの種類及 び目的とするエマルジョン粒子(マクロポア)の大きさによって大幅に 変動するため一概には言えないが、油溶性モノマーと界面活性剤の合計 量に対して約2~70%の範囲で選択することができる。また、必ずしも必 須ではないが、多孔質イオン交換体の気泡形状やサイズを制御するため に、非連続孔であるミクロポアを形成させない範囲において、メタノー

15

20



ル、ステアリルアルコール等のアルコール;ステアリン酸等のカルボン酸;ベンゼン、トルエン、オクタン、ドデカン等の炭化水素を系内に共存させることもできる。

重合開始剤としては、熱及び光照射によりラジカルを発生する化合物が好適に用いられる。重合開始剤は水溶性であっても油溶性であっても良く、例えば、アゾビスイソブチロニトリル、アゾビスシクロヘキサンカルボニトリル、過酸化ベンゾイル、過硫酸カリウム、過硫酸アンモニウム、過酸化水素-塩化第一鉄、過硫酸ナトリウム-酸性亜硫酸ナトリウム、テトラメチルチウラムジスルフィド等が挙げられる。ただし、場合によっては、重合開始剤を添加しなくても加熱のみや光照射のみで重合が進行する系もあるため、そのような系では重合開始剤の添加は不要である。

イオン交換基を含まない油溶性モノマー、界面活性剤、水及び重合開始剤とを混合し、油中水滴型エマルジョンを形成させる際の混合順序としては特に制限はなく、各成分を一括して一度に混合する方法;油溶性モノマー、界面活性剤及び油溶性重合開始剤である油溶性成分と、水や水溶性重合開始剤である水溶性成分とを別々に均一溶解させた後、それぞれの成分を混合する方法等が使用できる。エマルジョンを形成させるための混合装置についても特に制限はなく、通常のミキサーやホモジナイザー、高圧ホモジナイザー、遊星式攪拌装置等を用いることができ、目的のエマルジョン粒径を得ることができる乳化条件を任意に設定することができる。

このようにして得られた油中水滴型エマルジョンを重合させる重合条件は、モノマーの種類、重合開始剤系により様々な条件が選択できる。

25 例えば、重合開始剤としてアゾビスイソブチロニトリル、過酸化ベンゾイル、過硫酸カリウム等を用いたときには、不活性雰囲気下の密封容器

10

15

20

25



内において、30~100℃で1~48時間加熱重合させればよく、重合開始剤として過酸化水素-塩化第一鉄、過硫酸ナトリウム-酸性亜硫酸ナトリウム等を用いたときには、不活性雰囲気下の密封容器内において、0~30℃で1~48時間重合させれば良い。重合終了後、内容物を取り出し、必要であれば、未反応モノマーと界面活性剤除去を目的に、イソプロパノール等の溶剤で抽出して多孔質体を得る。

上記の多孔質体にイオン交換基を導入する方法としては、特に制限は ないが、イオン交換基を高密度かつ均一に導入できる点で高分子反応に よる導入方法が好ましい。例えばスルホン酸基を導入する方法としては、 有機多孔質体がスチレン-ジビニルベンゼン共重合体等であればクロロ 硫酸や濃硫酸、発煙硫酸を用いてスルホン化する方法等が挙げられる。 また、四級アンモニウム基を導入する方法としては、有機多孔質体がス チレン-ジビニルベンゼン共重合体等であればクロロメチルメチルエー テル等によりクロロメチル基を導入した後、三級アミンと反応させる方 法;有機多孔質体をクロロメチルスチレンとジビニルベンゼンの共重合 により製造し、三級アミンと反応させる方法等が挙げられる。また、ベ タインを導入する方法としては、上記と同様の方法により有機多孔質体 に三級アミンを導入した後、モノヨード酢酸を反応させ導入する方法等 が挙げられる。更に、キレート形成基である脂肪族ポリオールを導入す る方法としては、クロロメチル基を有する有機多孔質体にN-メチルグル カミン等を反応させる方法が挙げられる。なお、導入するイオン交換基 としては、カルボン酸基、イミノジ酢酸基、スルホン酸基、リン酸基、 アミノリン酸基、イミノリン酸基、芳香族水酸基等のカチオン交換基: 四級アンモニウム基、三級アミノ基、二級アミノ基、一級アミノ基、ポ リエチレンイミン、第三スルホニウム基、ホスホニウム基等のアニオン 交換基:ベタイン、スルホベタイン等の両性イオン交換基;イミノジ酢

25



酸基、リン酸基、リン酸エステル基、アミノリン酸基、イミノリン酸基、 芳香族水酸基、脂肪族ポリオール、ポリエチレンイミン等のキレート形成基が挙げられ、これらを単独又は複合させて導入し、多孔質イオン交換体を得る。

要体を得る。
また、多孔質イオン交換体の製造方法において、重合の前段階で油溶性モノマーが重合してできるポリマーに対する貧溶媒でかつ油溶性モノマーを溶解する沈殿剤を添加し、その後重合し油中水滴型エマルジョンを調製してもよい。この沈殿剤の添加により多孔質体の気泡構造内流路の表面に微小凹凸を形成でき、吸着性能を高めることができる。沈殿剤としては、油溶性モノマーの種類により種々選択することができる。例えば、油溶性モノマーとしてスチレンとジビニルベンゼンの混合物を用いた場合、ヘキサン、ヘプタン、オクタン、イソオクタン、デカン等の脂肪族炭化水素:1-プタノール、2-ブタノール、2-メチル-2-ブタノール、メチルイソブチルカルビノール等のアルコールを用いることができる。

15 該沈殿剤の添加量は、油溶性モノマー中のジビニルベンゼンの含有量により変動するが、油溶性モノマーと沈殿剤の合計量に対して10~7

より変動するが、油溶性モノマーと沈殿剤の合計量に対して10~70%、好ましくは20~60%の範囲で選択することができる。上記沈殿剤の添加により、例えば、スチレンとジピニルベンゼンの初期の重合体が油溶性モノマーなどの油分に溶解し難くなり、その結果、ミクロ粒子状で沈殿し、これらミクロ粒子状物が集合体となり、表面に微小の凹凸を発現させる。沈殿剤の添加量が多いと、多くのミクロポアを発現させるものの、強度が低下する傾向となり、少ないとミクロポアが発現し難くなる。また、ミクロポアの孔径は、沈殿剤の配合量を適宜選択することや架橋性モノマーと沈殿剤の配合比率を適宜選択することで制御することができる。上記ミクロポアを形成させる方法としては、上記沈殿剤の添加以外に、例えば、油溶性モノマーの重合体である直鎖状重合体

10

15



を添加する方法、該油溶性モノマーが重合してできるポリマーに対する 良溶媒である膨潤化剤を上記沈殿剤と共に添加する方法及び上記直鎖状 重合体と膨潤化剤又は沈殿剤を併用する方法が挙げられる。

本発明の実施の形態におけるイオン吸着モジュールは、少なくとも被処理水が流入する開口を備える容器と、該容器に充填される前記多孔質イオン交換体とを備えるものである。この容器は、被処理水が流入する開口のみを備えるものであれば、該イオン吸着モジュールを貯留容器や貯留槽中の水中に投入して当該水の浄化を行なうバッチ処理方法に適用でき、また、被処理水が流入する被処理水流入配管と、処理水が流出する処理水流出配管を備えるものであれば、従来より一般的に用いられている連続通水処理方法に適用できる。被処理水とイオン吸着モジュールの接触形態としては、被処理水と前記多孔質イオン交換体を接触させるものであれば、特に限定されるものではなく、単純な円柱状又は多角柱状充填層に上昇流又は下降流で通水する方式、円筒状充填層に円周方向外側から内筒へ通水する外圧方式、逆方向に通水する内圧方式、円筒状有機多孔質体を多数充填し、内圧式又は外圧式で通水するチューブラー方式、シート状充填層を用いる平膜方式、及び平膜を折り畳んだ形状に型枠成形したプリーツ方式などを例示することができる。

また、充填される多孔質イオン交換体の形状としては、前記吸着形態 を採るモジュールの容器の形状に従って、ブロック状、シート状、板状、 円柱状、円筒状などが選択される。また、上記多孔質イオン交換体を 0. 1 mmから 1 0 mmの球形又は不定形の粒状小ブロックとし、この小ブロックを容器に充填して充填層を形成しても良い。これら各種形状の多孔質イオン交換体の成形方法としては、ブロック状多孔質イオン交換体 からの切削による方法や、目的形状の型枠内に前記エマルジョンを充填して型枠内で重合を行う方法などが挙げられる。

15

20



容器に充填する多孔質イオン交換体の種類と充填形態としては、特に制限されず、使用目的や吸着しようとするイオン性不純物の種類により任意に決定することができる。具体的には、容器内に多孔質陽イオン交換体、多孔質陰イオン交換体を単独又は混在させて充填させる形態が挙げられる。また、多孔質イオン交換体を混在させる形態としては、プロック状、シート状、板状又は円柱状に成形又は加工したものを通水方向に対して積層する形態、又は小ブロックイオン交換体を混合して充填する形態などが挙げられる。このうち、多孔質陽イオン交換体と多孔質陰イオン交換体を積層充填したものが、多孔質イオン交換体の作製と容器への充填が容易である点で好ましい。

また、本発明のイオン交換モジュールの他の形態としては、粒状のイオン交換樹脂充填層と前記多孔質イオン交換体充填層を、上流側からこの順序で積層してなるもの、及び前記多孔質イオン交換体が充填されたイオン吸着モジュールを、粒状のイオン交換樹脂が充填されたイオン吸着モジュールの下流側に配置されるものが挙げられる。前者の形態は後者の形態に比較して、接続配管を省略することができる。従来より汎用されている粒状イオン交換樹脂を上流部に、多孔質イオン交換体を下流部に配置することによって、初めにイオン性不純物を大量に除去し、次に残留イオン性不純物を高効率で除去することによって、総イオン交換帯長さの縮小、イオン吸着塔の低容化、高流速での吸着効率の向上が図れる。上流側の粒状イオン交換樹脂は、カチオン交換樹脂とアニオン交換樹脂の混合イオン交換樹脂が好ましく、下流側の多孔質イオン交換体は多孔質カチオン交換体と多孔質アニオン交換体の積層充填層が好ましい。

25 本発明で用いるイオン交換モジュールの形状としては、特に制限されず、カラム状、扁平状及び下方部に鏡板部を備える塔形状等が挙げられ

10

15

20

25



る。扁平状 (小太鼓状) のイオン交換モジュールは、イオン交換体充填層が通水方向において短く、通水方向に垂直方向(直径)において長いもので、通水と再生を短時間で行なう水処理方法に適する。また、下方部に鏡板部を備えるいわゆるイオン交換塔は、前記他の形態における粒状イオン交換樹脂と多孔質イオン交換体の積層充填の場合に用いられる。すなわち、従来の下方部に鏡板部を備えるいわゆるイオン交換塔は上流側から下流側に向けて、粒状イオン交換樹脂が充填された脱塩部と、目板またはディストリビューターの役目を果たす軽石(テカポア)が配設または充填された鏡板部とで構成されていたが、本例のイオン交換モジュールの場合、鏡板部の目板または軽石(テカポア)に置き換えて、前記多孔質イオン交換体を充填すればよく、これにより高速流でのイオン性不純物の吸着効率が高まると共に、多孔質イオン交換体がディストリビューターの役目を果たすため塔内部品を削減でき、更に上向流による再生で当該充填層が移動することがなく再生効率がよくなる。

本発明のイオン吸着モジュールによれば、多孔質イオン交換体は例えば充填容器に嵌るブロック形状として得ることができ、充填が容易である。従来、イオン交換樹脂の再生は、上向流で行い且つカチオン交換樹脂とアニオン交換樹脂との比重差により分別した後、それぞれ薬剤により再生を行なうが、上向流の際、充填層が移動し易く、また、比重差による分別も容易でなく、再生作業の効率が悪いという問題があったが、本発明のイオン吸着モジュールによれば、イオン交換体の再生時における上向流に置かれても充填層が移動しない。

本発明の水処理方法は、被処理水と前記多孔質イオン交換体を接触させることにより、該被処理水中のイオン性不純物を吸着除去する方法(水処理第1方法)及び被処理水と粒状のイオン交換樹脂を接触させることにより得られた第1処理水を、更に前記多孔質イオン交換体に接触させ



ることにより第2処理水を得る方法(水処理第2方法)である。水処理 第1方法においては、被処理水中、イオン性不純物の含有量が微量、例 えば導電率で0.1~100mS/mの被処理水を処理する場合、該多孔質 イオン交換体の充填が容易で小さな装置を用い、頻繁に再生する水処理 方法に好適である。また、高流速でもイオン交換帯長さを短く維持する 5 ことができ、イオン交換体装置の減容化が図れる。水処理第2方法によ れば、イオン性不純物が微量であっても吸着率が高く、吸着したイオン のリークが起こり難い。すなわち、粒状イオン交換樹脂は粒径が $0.2\sim0.$ 5mmのため、粒子内と粒子外での拡散速度が大きく異なり、流速が上がる とイオン吸着部分と未吸着部分の混在領域であるイオン交換帯長さが長 10 くなり、吸着したイオンの微量リークが起こるものの、総交換容量が大 きいためイオンの粗取りができる。一方、3次元網目構造を有する有機 多孔質イオン交換体は、総交換容量が小さいが拡散速度に広がりがない ため、高流速でもイオン交換帯長さを短く維持できる。このため、粒状 イオン交換樹脂を上流側に、有機多孔質イオン交換体を下流側に設置す 15 ることによって、始めにイオン性物質を大量に除去、次に残留イオンを 高効率で除去することによって、総イオン交換帯長さの縮小、イオン吸 着塔の低容化、高流速での吸着効率の向上が実現できる。従って、当該 イオン吸着モジュールは、例えば従来の超純水製造装置のサブシステム に用いられているカートリッジポリッシャーの代替器とすることができ 20 る。

本発明の水処理方法は、前記多孔質イオン交換体を被処理水中の除去目的イオンより吸着選択性の低いイオン形とした後、被処理水を通水し、該被処理水中の目的イオンを吸着除去すると共に、該吸着選択性の低いイオンを被処理水中に放出する方法であってもよい。具体的には、除去目的イオンがカルシウムイオン、マグネシウムイオンである場合には、



それより選択吸着性の低いナトリウムイオンを多孔質イオン交換体に吸着させ、これを水処理に用いる。この方法は、例えばボイラー給水のように、スケール付着防止が水処理の主たる目的である場合、必ずしも全てのイオンを除去する必要がないので、安価で安全に再生できる点で好適である。また、本発明の水処理方法は、多孔質イオン交換体が陽イオン交換体であり、該陽イオン交換体をナトリウム形とした後、被処理水を通水し、該被処理水中の硬度成分をナトリウムと交換する軟化処理方法であってもよい。この方法によれば、被処理水中の硬度成分を容易に除去できる。

10 本発明のイオン交換モジュール及び水処理方法において用いられる多 孔質イオン交換体は、イオン吸着除去処理に繰り返し用いるため、薬剤 により再生処理したものを用いることができる。再生処理方法としては、 酸と多孔質陽イオン交換体、アルカリと多孔質陰イオン交換体をそれぞ れ接触させることにより、該多孔質イオン交換体に吸着せしめたイオン 15 性物質を脱着させる方法が挙げられる。酸としては、塩酸、硫酸及び硝 酸等が、アルカリとしては苛性ソーダ等が挙げられる。また薬剤と多孔 質イオン交換体の接触方法としては、上昇流でも下降流でも特に限定さ れるものではなく、粒状のイオン交換樹脂など他のイオン交換体が混在 する場合でも、各イオン交換体を分離する操作は不要である。

20

5

#### (実施例)

次に、実施例を挙げて本発明を具体的に説明するが、これは単に例示で あって、本発明を制限するものではない。

#### 実施例1

25 (多孔質イオン交換体の製造例1)

15.9gのスチレンと6.8gのジビニルベンゼン、10.3gのソルビタンモ

10

15



ノオレエートを混合し、均一に溶解させた。次に450m1の純水に0.60 gの過硫酸カリウムを溶解させ、先に混合したスチレン/ジビニルベンゼ ン/ソルビタンモノオレエート混合物をこの水溶液に添加し、ホモジナイ ザーを用いて均一に乳化させた。乳化終了後、エマルジョンをオートク レーブに移し、窒素で十分置換した後密封し、静置下60℃で24時間重合 させた。重合終了後、内容物を取り出し、イソプロパノールで18時間ソ ックスレー抽出し、未反応モノマーとソルビタンモノオレエートを除去 した後、40℃で一昼夜減圧乾燥した。この様にして得られたスチレン/ ジビニルベンゼン共重合体よりなる多孔質体5gを分取し、テトラクロロ エタン200gを加え60℃で30分加熱した後、室温まで冷却し、クロロ硫酸 25gを徐々に加え、室温で4時間反応させた。その後、酢酸を加え、多量 の水中に反応物を投入し、水洗、乾燥して多孔質カチオン交換体を得た。 この多孔質体のイオン交換容量は、乾燥多孔質体換算で4.0mg当量/g であり、EPMAを用いた硫黄原子のマッピングにより、スルホン酸基 が多孔質体に均一に導入されていることを確認した。また、この多孔質 体は、外部と連続したオープンセル構造を有しており、セルの直径の平 均値は3μm、全細孔容積は、22m1/gであった。

(イオン吸着モジュールの製造例1)

製造例1で得られた多孔質カチオン交換体を湿潤状態で切削し、直径2. 20 55 cm、高さ30 cmのカラムに充填した。1N塩酸で再生後、超純水で充 分洗浄して再生形とし、イオン吸着モジュールAを得た。

#### (通水試験1)

純水に塩化ナトリウムを添加して低濃度模擬汚染純水とし、これをイオン吸着モジュールAに通水して、モジュールの寿命試験を行った。イオン吸着モジュールに通水する模擬汚染純水の塩化ナトリウム濃度を250μg/l、イオン吸着モジュールへの通水速度をLV=30m/hrとし、処理水の



ナトリウム濃度が1 μg/l を超えた点での総交換容量に対するナトリウムイオン吸着量(吸着率)を測定した。その結果を第1図に示す。第1図から多孔質カチオン交換体の吸着率は83%であった。また、イオン交換帯長さは符号 a で示されるように短いものであった。

#### 5 比較例1

イオン吸着モジュールに充填するイオン交換体において、多孔質カチオン交換体に代えて、粒状のカチオン交換樹脂アンバーライト I R120B (オルガノ社製)を用いた以外は、前記通水試験1と同様の試験を行った。その結果を第1図に示す。第1図において、カチオン交換樹脂の吸着率は70%であった。また、イオン交換帯長さは符号bで示されるように実施例1よりも長いものであった。

#### 実施例2

10

(多孔質イオン交換体の製造例2)

15.9gのスチレンの代わりに15.9gのp-クロロメチルスチレンを用いたことを除いて、製造例1と同様の方法でp-クロロメチルスチレン/ジビニルベンゼン共重合体よりなる多孔質体を製造した。この多孔質体5gを分取し、ジオキサン200gを加え80℃で30分加熱した後、室温まで冷却し、トリメチルアミン(30%)水溶液65gを徐々に加え、50℃で3時間反応させた後、室温で一昼夜放置した。反応終了後、多孔質体を取り出し、アセトンで洗浄後水洗し、乾燥して多孔質アニオン交換体を得た。この多孔質体のイオン交換容量は、乾燥多孔質体換算で3.5mg当量/gであり、SIMSにより、トリメチルアンモニウム基が多孔質体に均一に導入されていることを確認した。また、この多孔質イオン交換体は、外部と連続したオープンセル構造を有しており、セルの直径の平均値は3

(イオン吸着モジュールの製造例2)



製造例2で得られた多孔質アニオン交換体を湿潤状態で切削し、直径2.55 cm、高さ30 cmのカラムに充填した。1N苛性ソーダで再生後、超純水で充分洗浄して再生形とし、イオン吸着モジュールBを得た。

#### (通水試験2)

5 イオン吸着モジュールAに代えて、イオン吸着モジュールBとし、且 つ塩化ナトリウム模擬汚染純水に代えて、純水にシリカを添加した低濃 度シリカ模擬汚染水 (シリカ濃度17.5 μg/l)とした以外は、前記通 水試験1と同様の試験を行った。その結果を第2図に示す。第2図から、 イオン吸着モジュールBに通水し得られた処理水のシリカ濃度が1μg/ 10 1を超えた点でのイオン吸着率は12%であった。

#### 比較例2

15

20

25

イオン吸着モジュールに充填するイオン交換体において、多孔質アニオン交換体に代えて、粒状のアニオン交換樹脂アンバーライト IRA402BL (オルガノ社製)を用いた以外は、前記通水試験 2 と同様の試験を行った。その結果を第 2 図に示す。第 2 図から処理水のシリカ濃度が 1  $\mu$  g/ 1 を超えた点でのイオン吸着率は、 2 . 7 %であった。

#### 実施例3~5

イオン吸着モジュールへの通水速度(LV)を、20m/hr(実施例3)、5 0m/hr(実施例4)及び70m/hr(実施例5)とした以外は、実施例1の通 水試験と同様の方法で行なった。結果を第3図に示す。なお、第3図に は実施例1の結果も示した。

#### 比較例3~5

イオン吸着モジュールへの通水速度(LV)を、50m/hr(比較例3)、70m/hr(比較例4)及び90m/hr(比較例5)とした以外は、比較例1の通水試験と同様の方法で行なった。結果を第3図に示す。なお、第3図には比較例1の結果も示した。



第1図および第2図から、実施例1、2は比較例1、2に比べて、吸着率が高く、且つリークが遅い。このため、無駄な樹脂を減らせることができ、イオン交換モジュールの減容化が図れる。また、第3図から、実施例は比較例に比べて、流速が上がっても、拡散速度に広がりがないためイオン交換帯長さが短い。

#### 産業上の利用可能性

本発明のイオン吸着モジュールによれば、イオン交換体の充填が極めて容易で、且つ上向流であっても充填層が移動しない。また、本発明のイオン吸着モジュール及び水処理方法は、流速が上がっても、イオン交換帯長さを短く維持することができ、イオン交換体装置の減容化が図れ、吸着したイオンの微量リークが起こらないため、再生頻度が下がり、処理効率を向上させることができる。

15

5



#### 請求の範囲

- 1. 少なくとも被処理水が流入する開口を備える容器と、該容器に充填される互いにつながっているマクロポアとマクロポアの壁内に平均径が 1~1000μmのメソポアを有する連続気泡構造を有し、全細孔容積が1m 1/g~50m1/gであり、イオン交換基が均一に分布され、イオン交換容量が0.5mg当量/g乾燥多孔質体以上である3次元網目構造を有する有機多孔質イオン交換体とを備えることを特徴とするイオン吸着モジュール。
- 10 2. 前記容器は、被処理水が流入する開口に接続される被処理水流入配管と、処理水流出配管を備えることを特徴とする請求項1記載のイオン吸着モジュール。
- 3. 前記有機多孔質イオン交換体が、有機多孔質陽イオン交換体と有機 多孔質陰イオン交換体であって、該有機多孔質陽イオン交換体と該有機 15 多孔質陰イオン交換体を積層充填してなることを特徴とする請求項1又 は2記載のイオン吸着モジュール。
  - 4. 粒状のイオン交換樹脂充填層と、

互いにつながっているマクロポアとマクロポアの壁内に平均径が1~1 000  $\mu$  mのメソポアを有する連続気泡構造を有し、全細孔容積が1m 1/20 g~50m 1/gであり、イオン交換基が均一に分布され、イオン交換容量が0.5mg当量/g乾燥多孔質体以上である3次元網目構造を有する有機多孔質イオン交換体充填層を、上流側からこの順序で積層してなることを特徴とするイオン吸着モジュール。

5. 前記イオン吸着モジュールは、粒状のイオン交換樹脂が充填された 25 イオン吸着モジュールの下流側に配置されることを特徴とする請求項2 又は3記載のイオン吸着モジュール。

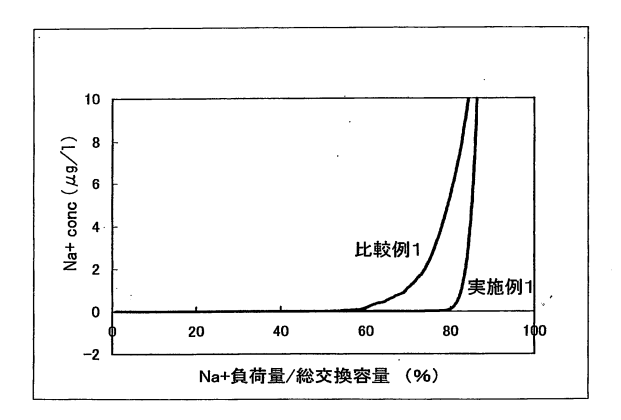


- 6. 互いにつながっているマクロポアとマクロポアの壁内に平均径が $1 \sim 1000 \, \mu \, \text{m}$ のメソポアを有する連続気泡構造を有し、全細孔容積が $1 \, \text{m} \, 1$ /g  $\sim 50 \, \text{m} \, 1$ /g であり、イオン交換基が均一に分布され、イオン交換容量が $0.5 \, \text{m} \, \text{g}$  当量/g 乾燥多孔質体以上である $3 \, \text{次元網目構造を有する有機多孔質イオン交換体と被処理水を接触させることにより、該被処理水中のイオン性不純物を吸着除去することを特徴とする水処理方法。$
- 7. 前記被処理水が、予め粒状のイオン交換樹脂で処理された処理水であることを特徴とする請求項6記載の水処理方法。

5

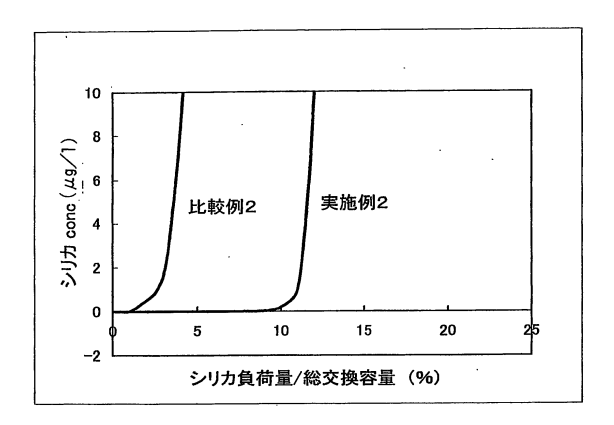


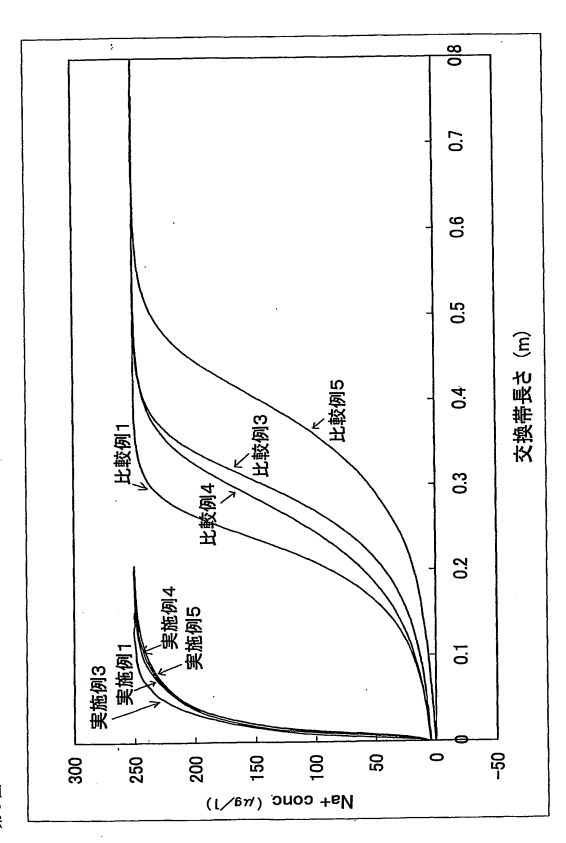
第1図





第2図





#### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/JP03/08903

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER Int.Cl <sup>7</sup> B01J47/00, C02F1/42				
According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC				
B. FIELD	SSEARCHED			
Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) Int.Cl <sup>7</sup> B01J47/00				
	ion searched other than minimum documentation to the			
Jitsı Kokai	yo Shinan Koho 1926—1996 L Jitsuyo Shinan Koho 1971—2003	Toroku Jitsuyo Shinan Koho Jitsuyo Shinan Toroku Koho	o 1994–2003 o 1996–2003	
Electronic d	ata base consulted during the international search (name	e of data base and, where practicable, sear	rch terms used)	
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category*	Citation of document, with indication, where ap	propriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.	
X A	JP 2003-230886 A (Organo Cor 19 August, 2003 (19.08.03), Full text; Figs. 1 to 7 (Family: none)	p.),	1-3,6 4,5,7	
X A	WO 02/83771 A1 (Organo Corp. 24 October, 2002 (24.10.02), Full text; Figs. 1 to 9 & JP 2002-306976 A Full text; Figs. 1 to 8	),	1-3,6 4,5,7	
A	JP 2001-62312 A (Asahi Glass 13 March, 2001 (13.03.01), Full text (Family: none)	Co., Ltd.),	1-7	
× Furth	Further documents are listed in the continuation of Box C. See patent family annex.			
conside	considered to be of particular relevance understand the principle or theory underlying the invention			
date considered novel or cannot be considered to involve an inventive document which may throw doubts on priority claim(s) or which is step when the document is taken alone				
cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)  "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is				
"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art				
"P" document published prior to the international filing date but later "&" document member of the same patent family than the priority date claimed				
Date of the actual completion of the international search 22 September, 2003 (22.09.03)  Date of mailing of the international search report 14 October, 2003 (14.10.03)				
		Authorized officer		
Japanese Patent Office			•	
Facsimile No.		Telephone No.		



International application No. PCT/JP03/08903

ategory*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the releva	nt passages	Relevant to claim No.
A	JP 10-244169 A (Asahi Glass Co., Ltd.), 14 September, 1998 (14.09.98), Full text (Family: none)		1-7
A	JP 3-7938 U (NEC Corp.), 25 January, 1991 (25.01.91), Full text; Figs. 1 to 4 (Family: none)		1-7
•			

#### 国際調査報告

#### 国際出願番号 PCT/JP03/08903

			,, 0000
A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))			
Int. C	1' B01J47/00, C02F1/42		
	「った分野 ひ小限資料(国際特許分類(IPC))		
Int. Cl' BO1J47/00			
	の資料で調査を行った分野に含まれるもの		
日本国	実用新案公報 1926-1996 公開実用新案公報 1971-2003		
	公開美用新築公報 1971-2003 登録実用新案公報 1994-2003		
	実用新案登録公報 1996-2003		
	#した電子データベース (データベースの名称、		
	ると認められる文献		BBA+ 1 w
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連すると	きは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
$\mathbf{x}$	JP 2003-230886 A (オ	アルガノ株式会社)	1-3, 6
A	2003.08.19,全文,第1-7図(ファ	・ミリーなし)	4, 5, 7
$\mathbf{x}$	WO 02/83771 A1 (オルオ	ガノ株式会社) 2002.10.24, 全	1-3, 6
A	文, 第1-9図 & JP 2002-	The state of the s	4, 5, 7
	-8図		
A	JP 2001-62312 A (旭郁	<b>省子株式会社)</b>	1-7
	2001.03.13,全文(ファミリーなし)		
			·
X C欄の続	きにも文献が列挙されている。	□ パテントファミリーに関する別	紙を参照。 
* 引用文献のカテゴリー の日の後に公表された文献 の日の後に公表された文献 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であ		· された文献であって	
もの 出願と矛盾するものでは		出願と矛盾するものではなく、	
「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 の理解のために引用するもの NAKEの書されたもの		11.04.4.4.4.4.4.4.4.4.4.4.4.4.4.4.4.4.4.	
	公表されたもの 主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行	「X」特に関連のある文献であって、 の新規性又は進歩性がないと考	
	主族に疑惑を促起する文献文は他の文献の発行くは他の特別な理由を確立するために引用する	「Y」特に関連のある文献であって、	
文献(理由を付す) 上の文献との、当業者にとって自明である組合せ			
「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献 よって進歩性がないと考えられるもの「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願 「&」同一パテントファミリー文献			
国際調査を完了した日 22.09.03 国際調査報告の発送日 14.10.03		J US.	
22.09.03		14.10	J. US
	の名称及びあて先	特許庁審査官(権限のある職員)	4D 7432
	国特許庁(ISA/JP) 郵便番号100-8915	谷口博	y
	野快奋专100~8915 知千少四区委战期二十日 4 采 2 县	<b>録料を</b> 見 ハラー 3 5 0 1 — 1 1 0 1	் கூடும் 2/21

#### 国際調査報告

国際出願番号 PCT/JP03/08903

カテゴリー*引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示請求の範囲のAJP 10-244169 A (旭硝子株式会社) 1998.09.14,全文 (ファミリーなし)1-7	C(続き).	関連すると認められる文献		
A JP 10-244169 A (旭硝子株式会社) 1998.09.14, 全文 (ファミリーなし) 1-7 1998.09.14, 全文 (ファミリーなし) 1-7 1991.01.25, 全文, 第1-4図 (ファミリーなし) 1-7		関連する		
1991.01.25,全文, 第1-4図 (ファミリーなし)		JP 10-244169 A (旭硝子株式会社)	1 - 7	
	A		1-7	
			·	

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

### **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:	
□ BLACK BORDERS	
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES	
☐ FADED TEXT OR DRAWING	
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING	
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES	
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS	
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS	
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT	
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY	

## IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.